PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-153559

(43) Date of publication of application: 01.07.1991

(51)Int.Cl.

CO4B 35/00 HO1B 13/00

// H01B 12/02

(21)Application number: 01-292254

(71)Applicant: MITSUBISHI HEAVY IND LTD

(22)Date of filing:

13.11.1989

(72)Inventor: MATSUYAMA CHIAKI

YOSHIKAWA KOZO

(54) PRODUCTION OF OXIDE SUPERCONDUCTING MATERIAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the high-density oxide superconducting material having a high critical current density by forming the raw powder for an oxide superconductor having a monolayer and sintering the formed body while specifying the temp., compressive stress and oxygen content in the atmosphere. CONSTITUTION: The raw powder for an oxide superconductor (shown by the formula) having a monolayer is compacted into a bulk or a sheet, or the raw powder is packed into a sheath and then applied with a cold working such as drawing. Uniaxial compressive stress at 50kg/cm2 is exerted on the formed material at a temp. ranging from directly below the m.p. of the superconducting monolayer to 30° C, and the formed material is sintered in the atmosphere contg. ≤20% oxygen. When the sintered material is cooled, the uniaxial compressive stress is reduced to obtain a final sintered body having ≥99% compactness of the theoretical density. An oxide superconducting material having a high critical current density is obtained in this way.

CHES LANGUAGES CONTROL SOFT AND CONTROL SOFT

66 . CO v

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

®日本国特許庁(JP)

訂正有り即特出願公開

☞ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-153559

Solnt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)7月1日

C 04 B 35/00 H 01 B 13/00 H 01 B 12/02 ZAA HÇU Z 8924—4 G 7244—5 G 8936—5 G

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全4頁)

❷発明の名称

酸化物超電導材料の製造方法

②特 頭 平1-292254

②出 顧 平1(1989)11月13日

70発明者 松山

千秋

兵庫県神戸市兵庫区和田崎町1丁目1番1号 三菱重工業

株式会社神戸造船所内

⑫発明者 吉川

孝 三

武彦

兵庫県高砂市荒井町新浜2丁目1番1号 三菱重工業株式

会社高砂研究所内

勿出 願 人 三菱重工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番1号

個代 理 人 弁理士 鈴江

外3名

明 無 书

1. 発明の名称

酸化物超電導材料の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 単一相を有する酸化物類電導体の粉末を原料としてあらかじめバルク状又はシート状に圧衝成形を施したものあるいはシース材に耐配超電導単一相粉末を光楽したのち線引き等の冷間加工を施したものに対して、最終的には超電導単一相の成直下30で以内の選度領域で50短/延辺上の中軸圧縮応力を加え、酸栗の濃度20%以上の圧縮応力を低致的関連では中軸圧縮応力を低致を移放とする酸化物超電導材の製造方法

(2) 単一相を有する酸化物超電導体の前駆体の 粉末を原料として使用することを特徴とする請求 項1記載の酸化物超電導材料の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は超電導製品(超電導線材、磁気シールト材等)に利用される酸化物超電導材料の製造方法に関する。

[従来の技術]

[発明が解決しようとする課題]

前記従来の方法においては、最終的な成形工程 と無処理工程が別々な工程となっており、酸化物 組電導材料の実用化のために最も重要な鑑界電流

特開平3-153559(2)

密度の向上に不可欠な、酸化物超電導材料の緻密化、結晶位界の結合力向上、結晶の配向性向上が不十分となる問題点がある。超電導材料の緻密化を向上させるためには圧密加工を大きくする必要があるが、クラックの発生や線材の断線の不具合が生ずる。一方、クラック等の発生しない圧密施行範囲では圧密度は理論密度の90%程度が最大となっている。また結晶の配向性も不十分である。

従って圧密度が十分でない圧粉成形体に熱処理を施して焼助することになるので、得られた超電 専成形体にあっては、各元素の固相反応が十分に はなされない傾向にあり、優れた臨界電流特性が 得られないという問題がある。

本発明は、前記運動を解決するためになされた もので、美籍密度、結晶の配向性が極めて高く、 結晶粒界の結合性も大きく、優れた臨界電流密度 を発揮する酸化物銀電導成形体の製造方法を提供 することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

本発明に係る酸化物超電導材料の製造方法は、

シース材との熱収縮率の差に基づくクラックの発生が防止でき、このことも臨界電流密度の高い酸化物超電導成形体が得られる。

[実施費]

実施例1

試料組成 B i 1.84 P b 0.34 S r 0.01 C B 2.83 C U 3.00 Q 冬 大気条件下で 8 1 0 でにおいて 1 2時間仮偽した後、粉砕、混合し、1 fon/cdの 圧力で圧密成形した。この圧密成形体を窒素ガス 通気条件下で 8 4 2 でにおいて 6 0 時間一次焼成

単一相を有する酸化物超電導体又は酸化物超電導体の前駆体を、バルク状あるいはシート状に予め 圧密したもの、あるいは単一相を有する酸化物超電導体又はその前駆体をシース材に充填して冷間 加工を施したものに、一軸圧縮応力を加えた状態 で高温加熱焼結し、降温時には一軸圧縮応力を低 でさせることにより、結晶の配向性を著しく向上 させ、理論密度の99%以上の圧密度の最終成形 体を得ることを特徴とする。

[作用]

し、窒素ガスの過気を停止した状態で窒息まで降 温させた。使いてこの焼成物を再度粉砕、混合し、 1 Ton/cdの圧力で圧密成形し、窒素ガス通気条件 下で844℃において100時間二次焼成した後、 窒素ガスの過気を停止した状態で常過まで降型し た。

上記機結体を空気中で、一軸圧縮応力300㎏ / ㎡を加えながら、822℃において2時間機結 し、降温時には一軸圧縮応力を開放し、最終機結 成形体を製造した。

この製造方法によって得られた上記組成の酸化物経気退体の超電導特性は次の通りであった。

- (1) 臨界温度
- 108K
- (11) 图界電流密度 約 10000A/m²(77K)
- (111) 密度 (理論密度) 6.5 g / cal

実施例 2

実施例1の酸化物超電導体の製造工程において以下の工程の換成条件を変化させて酸化物超電導体の製造を行った。すなわち、二次鏡成した鏡結体に対して、空気中で一種圧縮応力300kg/ml

を加えながら、822℃において2時間焼結し、 降温時には一軸圧補応力を加えたままとした。こ の製造方法によって得られた酸化物超電導体の超 電導特性は次の過りであった。

(1) 世界温度

106 K

(11) 臨界電液密度 約 100 A / cf (17 K) 実施例2の臨界電液密度の値が実施例1の臨界 電液密度の値より小さい原因は、高温で焼結され た酸化物超電導体は降温時に収縮するが、一種圧 縮応力を加えるブランジャーとの収縮率の登と加 圧による酸化物超電導体の収縮率を拘束する力が 動き、降温時にマイクロクラックが発生したこと による。従って降温時には一種圧縮応力を開放も しくは低減する必要がある。

実施例3

実施例1の散化物超電導体の製造工程において、以下の工程の焼成条件を変化させて酸化物超電導体の製造を行った。すなわち、二次焼成した焼結体に対して、空気中で一軸圧軸応力300吋/ペートを加えながら、810℃において2時間焼結し、

等の超電導特性を得るためには、一軸圧館応力を 5 0 kg/cdまで低下させることが可能である。 実施例4

実施例1の酸化物超電導体の製造工程において以下の工程の焼成条件を変化させて酸化物超電導体の製造を行った。すなわち、二次焼成した焼紡体に対して、酸素濃度30~100%の雰囲気中で一種圧縮応力300㎏/cdを加えながら、822でにおいて2時間焼結し、降温時には一種圧縮応力を関放した。この製造方法によって得られた酸化物超電導体の超磁導特性は次の通りであった。

- (i) 魔界電流密度 約 800A/cml (77K) 以上の結果から、一軸圧縮応力を加えながら加熱鏡結して酸化物超電導体を製造する場合の雰囲気は、
- 一軸圧縮応力を加えた状態では、圧縮焼結されている酸化物超電導体は雰囲気中の酸素ガスとはほとんど接触していないことを考慮すると、空気中の酸素濃度20%以下にとどめる必要がある。

降温時には一軸圧縮応力を開放して最終機能成形 体を製造した。

この製造方法によって得られた酸化物超電導体の超電導体性は次の通りであった。

(1) 应界造座

108 K

(11) 臨界電流密度 約 800A / cm (77K) 実施例 3 の臨界電流密度の値が実施例 1 の値よ り小さい原因は、焼結温度が低い場合には、一軸 圧縮応力に対して硫化物超電導体が緻密化、配向 性向上等を成せるのに十分な製性変形特性を有す るに至っていないことによる。

以上、実施例1及び実施例3の結果から、本党明に用いた酸化物超電導体の酸点が約850でであることから判断して、酸点直下30℃以内の製度領域にて一軸圧縮応力を加えながら使成して最終酸化物超電導成形体を製造する必要が有る。

また一軸圧線応力の値については、融点直下 30で以内の温度領域では級密化、配向性向上な どを成せるのに十分な遊性変形特性を有している ため、焼成時間を長くする場合には実施例1と同

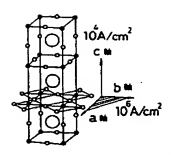
[発明の効果]

本発明は前述のように構成されているので以下に記載する効果を奏する。

- (1) 一軸圧縮応力を加えながら融点直下30℃ 以内の制度領域で最終的酸化物超電導体を挽給することにより、理論密度100%が達成され、かつ結晶粒子の配向性が向上し臨界電流密度を向上することができる。
- (2) (1)の焼成時の雰囲気中の飲業濃度を20%以下にとどめることにより、臨昇電液密度を向上することができる。
- (3) (1)の旋成する工程において降温時に一軸圧 箱応力を低下させることにより臨界電流密度を向 上することができる。
- 4. 図面の簡単な説明

第1 図は酸化物超電導材料を構成する結晶粒子 の構造を示す図である。

出额人代理人 弁理士 鈴 红 或 彦



第1図